



Gliwice 2019-11-25

nr sprawy: 143/PN/19

Wyjaśnienia do złożonych wniosków o wyjaśnienie treści SIWZ dot. postępowania na dostawy leków i innych produktów leczniczych.

1. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części: Pakiet nr 1 w pozycji nr 238 preparatu Simethicone (Espumisan) w dawce 40 mg w opakowaniu 100 szt. w postaci kapsułki, posiadający takie same właściwości i zastosowanie co dimethicone (Espoticon). W ilości podanej przez zamawiającego.
 - **Zamawiający dopuszcza powyższe.**
2. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 w pozycji 237, preparatu Simethicone (Espumisan), 40 mg/ml, krople doustne, opakowanie 30ml, posiadający takie same właściwości i zastosowanie co dimethicone (Espoticon) 50 mg?
 - **Zamawiający dopuszcza powyższe.**
3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 339 glukozy 75g. - proszek o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.
 - **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 339 glukozy 75 g. - proszek będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej?. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.
 - **tak, pod warunkiem, że produkt jest surowcem farmaceutycznym, spełniającym wymogi farmakopealne.**
5. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 405, 406 i 407 w przedmiotowym postępowaniu:
 - 5.1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Wymagany jest produkt leczniczy, zawierający Lactobacillus Acidophilus.**

5.2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EncapsaDr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 6 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe (Zamawiający nie dopuszcza suplementów diety).**

5.3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

6. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 388 w przedmiotowym postępowaniu:

Analizując kilkuletnią historię przetargową szpitala zauważono niezmiennie wymagania, co do systemu pomiaru glukozy we krwi. Zamawiający określa system podając nazwę pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40 %) przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp), dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

- **Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Przedmiotem postępowania jest dostawa pasków testowych, a nie pasków i glukometrów. Ponadto Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.**

7. Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników

pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

- **Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Przedmiotem postępowania jest dostawa pasków testowych, a nie pasków i glukometrów. Ponadto Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.**

8. Pozycja 491 Czy Zamawiający zaakceptuje preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza ? sodu diwodorofosforan jednowodny (*Natrii dihydrophosphas monohydricus*) 14 g; disodu fosforan dwunastowodny (*Dinatrii phosphas dodecahydricus*) 5 g / 100 ml Opakowania zbiorcze – karton x 20 butelek LZ – w przeliczeniu na opakowania jednostkowe.
 - **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
9. Dotyczy pakietu nr 12 Dobutaminum fiol 250mg: Czy Zamawiający w pakiecie 12 dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampulek?
 - **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
10. Czy Zamawiający w Pakiecie 68 Bupivacaine Spinal Heavy, poz. 1 (Bupivacaine Spinal Heavy 0,5% amp. 0,02/4ml x 5) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)
 - **Zamawiający wymaga.**
11. Czy w związku z tymczasowym brakiem produkcji MARCAINE-ADRENALINE 0,5% 5 FIOŁ.A 20 ML ROZT. DO WSTRZ. (5 MG + 0,005 MG)/ML i brakiem odpowiednika, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w Pakiecie 1 Różne leki, poz. 123 (Bupivacainum+Epinephrinum 0,005 inj. 5 amp.), podając ostatnią cenę sprzedaży oraz informację o braku, bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę za nieterminową dostawę leku?
 - **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
12. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besylate 25mg/2.5ml w Pakiecie 1 Różne leki, poz. 74 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?
 - **Zamawiający dopuszcza (nie stanowi to wymogu).**
13. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besylate 50mg/5ml w Pakiecie 1 Różne leki, poz. 75 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?
 - **Zamawiający dopuszcza (nie stanowi to wymogu).**
14. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.),

niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

- **Należy podać wielkość opakowań najbardziej zbliżoną do wskazanych w SIWZ wraz z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań – zaokrąglenia w górę)**

15. Czy Zamawiający we wszystkich pakietach wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów : fiolek na ampułki lub ampułko – strzykawki i odwrotnie ?

- **Zgodnie ze wcześniejszymi wyjaśnieniami – Zamawiający wyraża zgodę.**

16. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek (w tym kapsułek twardych, elastycznych, miękkich) i odwrotnie.

Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. ?

Kapsułek (w tym twardych, elastycznych, miękkich) zamiast drażetek i odwrotnie.?

Tabletek zamiast tabletek powlekanych ?

- **Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem zachowania właściwego, wymaganego uwalniania substancji leczniczej.**

17. Czy Zamawiający podając jako postać tabletki ma na myśli wszystkie rodzaje tabletek ? (zwykłe , powlekane, drażowane)

- **Tak**

18. Czy Zamawiający podając jako postać kapsułki ma na myśli wszystkie rodzaje kapsułek ? (zwykłe , twarde, elastyczne)

- **Tak**

19. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. Nr 7,13 wyrazi zgodę na zaoferowanie leków w postaci tabletki dojelitowej ?

- **Tak**

20. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. Nr 44 wyrazi zgodę na zaoferowanie dostępnego leku typu Sir. Althaeae, syr.,prawoślaz.,(Hasco), 125 g

- **Zamawiający dopuszcza.**

21. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. Nr 117 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Budiair, 200mcg/d, aer.inhal.,200 daw.+inhal.z komorą inhal. W ilości 30 op., celem złożenia atrakcyjnej oferty cenowej?

- **Zamawiający dopuszcza.**

22. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. Nr 129 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku typu Calcio Gluconat-Darnitsa,10%,rozt.d/wstrz,10ml,10amp(Zg.MZ) ?

- **Zamawiający dopuszcza.**

23. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, poz. Nr 171 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku konfekcjonowanego * 50 saszetek w ilości 14 op., celem złożenia atrakcyjnej oferty cenowej?

- **Zamawiający dopuszcza.**

24. Dotyczy pakietu nr 70 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę 188 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo

Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

- **Zamawiający nie może udzielić wyjaśnienia na powyższe, gdyż w pakiecie 70 poz. 1 wymagane jest zaoferowanie roztworu do infuzji (Natrium chloratum), a nie preparatu do kolonoskopii (pomyłka Wykonawcy we wniosku o wyjaśnienie).**

25. Dotyczy pakietu nr 110 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

- **Zamawiający nie może udzielić wyjaśnienia na powyższe, gdyż nie ma pakietu nr 110 (pomyłka Wykonawcy we wniosku o wyjaśnienie).**

26. Dotyczy pakietu nr 130 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

- **Zamawiający nie może udzielić wyjaśnienia na powyższe, gdyż nie ma pakietu nr 130 (pomyłka Wykonawcy we wniosku o wyjaśnienie).**

27. Dotyczy pakietu nr 162 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty

- **Zamawiający nie może udzielić wyjaśnienia na powyższe, gdyż nie ma pakietu nr 162 (pomyłka Wykonawcy we wniosku o wyjaśnienie).**

28. Dotyczy pakietu nr 196 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę 17 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

- **Zamawiający nie może udzielić wyjaśnienia na powyższe, gdyż nie ma pakietu nr 196 (pomyłka Wykonawcy we wniosku o wyjaśnienie).**

29. Dotyczy pakietu nr 59 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku typu Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

30. Dotyczy pakietu nr 58 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga leku w postaci ampułki?

- **Tak**

31. pakiet nr 25 , poz.2,3 Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności, wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu posiadającego badania stabilności umożliwiające połączenie w jednej strzykawce produktu metamizol z produktami tramadol na podstawie oświadczenia producenta, co daje pełne spektrum możliwości zastosowania połączeń produktu metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku preparatami tramadol.

- **Zamawiający dopuszcza.**

32. pakiet nr 25 , poz.2,3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania 10 ampulek?

- **Zamawiający dopuszcza.**

33. pakiet nr 31 , poz.1 Czy Zamawiający wymaga, aby bezpośrednie opakowanie produktu posiadało samouszczelniające się membrany, które w sytuacji przypadkowego usunięcia linii do infuzji zapewnia szczelne połączenie zestawu z opakowaniem jak również sterylnymi portami przed pierwszym użyciem?

- **Zamawiający nie formuluje takiego wymogu.**
34. pakiet nr 31 , poz.1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania 40 sztuk?
- **Zamawiający dopuszcza.**
35. pakiet 24 , poz.1,2 ; pakiet 36 poz.1,2 , pak.75 poz.1,2 Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów w różnych opakowaniach jednostkowych pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu?
- **Zamawiający dopuszcza.**
36. pakiet 34, poz.1 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?
- **Tak**
37. pakiet 38, poz.1,2 Czy Zamawiający wymaga opakowania stojącego z polietylenu z dwoma różnej wielkości, niezależnymi portami zapewniającego szczelne połączenie ze wszystkimi rodzajami zestawów do infuzji tzn. jedno - i dwukanałowych?
- **Zamawiający dopuszcza, natomiast nie stanowi to wymogu.**
38. pakiet nr 38 , poz.1,2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania 20 sztuk?
- **Tak.**
39. pakiet 41, poz.1 Czy dopuści, aby oferowany produkt był w opakowaniu typu ampułka? ; Czy Zamawiający wymaga prod. lechn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów .
- **Zamawiający dopuszcza produkt w opakowaniu typu ampułka. Zamawiający wymaga, aby produkt był w formie ampułki tłuszczowej.**
40. pakiet 53 , poz.1 Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?
- **Tak**
41. pakiet 54, poz.1,2 Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?
- **Nie**
42. pakiet 66, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści opakowania butelka z dwoma szczelnymi membranami, które zapewniają trwałe połączenie z zestawem do przetoczeń oraz posiadają konstrukcję zgodną z najnowszymi standardami Farmakopei Polskiej?
- **Zamawiający nie dopuszcza.**
43. pakiet 72, poz. 2 Czy Zamawiający miał na myśli produkt 2 % (20 mg/ml) / 5 ml x 10 ampułek?
- **Tak**

44. pakiet 72, poz. 6,7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania 5 ampulek?
- **Zamawiający dopuszcza.**
45. Czy Zamawiający może podać zamawiane ilości w pakiet nr 72?
- **Ilości zostały podane na platformie zakupowej w stosownym formularzu z dnia 2019-11-18**
46. pakiet 73 , poz. 1 Czy Zamawiający wymaga leku w opakowaniu RTU (gotowego do użycia), które zgodnie z Rezolucją CM/Res AP(2011)1 powinno być opakowaniem leku stosowanym w szpitalu w pierwszej kolejności jak również powinno spełniać wszelkie wytyczne pracy zgodnie z definicją systemem bezpiecznego?
- **Tak**
47. pakiet 78 , poz. 1,2 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?
- **Tak**
48. pakiet 79 , poz .1,2 Czy Zamawiający wymaga aby obie dawki preparatów Piperacillin/Tazobactam pochodziły od tego samego producenta?
- **Nie**
49. pakiet 20, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści preparat pakowany po 50 szt. i skoryguje zamawiana ilość?
- **Zamawiający dopuszcza.**
50. Czy zamawiający dopuści w Pakiecie 1 Różne leki poz. 119, 120, 121 Nebbud 250mcg/2ml, 500mcg/2ml, 1000mcg/2ml w postaci ampulek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.
- **Zamawiający dopuszcza. Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**
51. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 75 pozycja 1 i 2, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Cefuroxim 0,75 g i 1,5g w wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?
- **Zamawiający nie wymaga.**
52. Czy zamawiający, w pakiecie 75 pozycja 1, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?
- **Tak**
53. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 36 pozycja 1 i 2 , aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?
- **Tak**
54. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 36 pozycja 1 i 2, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?
- **Zamawiający nie wymaga.**

55. Czy zamawiający zgadza się na wycenę w pakiecie 68 pozycja 1 Bupivacaine h/chlor 0,5 % 4 ml spinal heavy, której opakowanie nie zawiera oddzielnie pakowanych ampulek?
- **Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga, aby produkt był pakowany w jałowe blistry.**
56. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 45 pozycji 1 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?
- **Tak**
57. Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 31 pozycja 1 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji?
- **Zamawiający nie wymaga.**
58. Czy zamawiający, w pakiecie 67 pozycja 2,3,4 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25⁰C?
- **Zamawiający nie wymaga.**
59. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 67 pozycja 1,2,3,4 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?
- **Zamawiający nie wymaga.**
60. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 26 pozycji 12, 13 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?
- **Tak**
61. W związku z art. 29 pkt 1-3 ustawy PZP prosimy o wskazanie modeli aparatów do znieczuleń do jakich Zamawiający wymaga dostarczenia parowników oraz dokładnej liczby wymaganych parowników w celu właściwej kalkulacji oferty i realizacji umowy.
- **Aestiva 5 model 7900 sn AMRE00194 Datex Ohmeda**
Aestiva 5 model 7900 sn AMRE00188 Datex Ohmeda
Excel 210 sn AMAX01328 Datex Ohmeda
Fabius GS 10157 Drager
Fabius GS 10157 Drager
62. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 304. Czy Zamawiający dopuści wycenę dostępnego produktu Formaldehyd o stężeniu 37%?
- **Zamawiający dopuszcza.**
63. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 384. Czy Zamawiający dopuści wycenę leku Isofluranum w dostępnej pojemności 250 ml?
- **Zamawiający dopuszcza.**
64. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 514. Czy Zamawiający dopuści wycenę dostępnego leku typu Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but.?
- **Zamawiający dopuszcza.**

65. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 532. Czy Zamawiający dopuści wycenę dostępnego leku typu Nasivin Kids (soft 0.025%), 0,25 mg/ml, aer.do nosa, 10 ml
- **Zamawiający dopuszcza.**
66. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 529,530. - Czy Zamawiający dopuści wycenę leku konfekcjonowanego * 10 amp.?
- **Zamawiający dopuszcza.**
67. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 533. Czy Zamawiający dopuści wycenę dostępnego leku o pojemności 5 ml w ilości 20 op.?
- **Zamawiający dopuszcza.**
68. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 570- prosimy Zamawiającego o określenie dawki Polhumin mix
- **Polhumin Mix2.**
69. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 665- prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dostępnego syropu o składzie: GUAIFENESINUM+THEOPHYLLINUM O W-D 0,03+0,05 G/5 ML
- **Zamawiający nie wyraża zgody.**
70. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 724. Czy Zamawiający dopuści wycenę dostępnego produktu typu Witamina C 100 mg, tabl.draż., 25 szt (suplement diety) ?
- **Zamawiający nie wyraża zgody.**
71. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 725. Czy Zamawiający dopuści wycenę dostępnego produktu typu Witamina C 200 mg, tabl.draż., 60szt (suplement diety) ?
- **Zamawiający nie wyraża zgody.**
72. Dotyczy pakietu nr 26 poz. 14,15,16. Czy Zamawiający dopuści wycenę dostępnego leku w postaci ampułki?
- **Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że musi to być r-r do infuzji.**
73. Dotyczy pakietu nr 31 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę leku konfekcjonowanego * 40 but 100 ml.?
- **Zamawiający dopuszcza.**
74. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 94. - Czy Zamawiający dopuści wycenę dostępnego leku konfekcjonowanego w opakowaniu 240 ml w ilości 5 op.?
- **Zamawiający dopuszcza.**
75. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 322. - Czy Zamawiający dopuści wycenę dostępnego leku konfekcjonowanego opakowaniu 20 sztuk w ilości 2 op.?
- **Zamawiający dopuszcza.**
76. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 335. - Czy Zamawiający dopuści wycenę dostępnego leku konfekcjonowanego w opakowaniu 50 tabl w ilości 4 op.?
- **Zamawiający dopuszcza.**
77. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 431. - Czy Zamawiający dopuści wycenę dostępnego leku konfekcjonowanego w opakowaniu 14 saszetek w ilości 8 op.?
- **Zamawiający dopuszcza.**

78. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 432. Czy Zamawiający dopuści wycenę dostępnego leku Fortrans, 74 g, prosz.d/sp.roztw.doustn., 48 sasz w ilości 3 op.?
- **Zamawiający nie dopuszcza.**
79. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 438 Czy Zamawiający dopuści wycenę leku konfekcjonowanego * 10 butelek.?
- **Zamawiający dopuszcza.**
80. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 447-449 Czy Zamawiający dopuści wycenę leku konfekcjonowanego * 60 tabletek.?
- **Zamawiający dopuszcza.**
81. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 491 Czy Zamawiający dopuści wycenę leku konfekcjonowanego * 50 butelek.?
- **Zamawiający nie dopuszcza.**
82. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 625 Czy Zamawiający dopuści wycenę dostępnego leku konfekcjonowanego * 10 amp.?
- **Zamawiający dopuszcza.**
83. w pakiecie nr 72 brak podanych ilości – prosimy o określenie.
- **Ilości zostały podane na platformie zakupowej w stosownym formularzu z dnia 2019-11-18**
84. Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj. - w pozycji 1 w opakowaniach 90 tabl. zamiast 60 tabl. - w pozycji 3 w opakowaniach 108 tabl. zamiast 90 tabl. 2.
- **Zamawiający dopuszcza. Należy przeliczyć pełne opakowania – zaokrąglenie następuje w górę.**
85. Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąglać do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku.
- **Należy przeliczyć do pełnych opakowań – zaokrąglenie następuje w górę.**

W związku ze zmianami związanymi z udzielonymi wyjaśnieniami, Zamawiający postanawia o zmianie terminów związanych ze składaniem i otwarciem ofert: 05.12.2019r. (godziny pozostają bez zmian).

Powyższe wyjaśnienia stanowią integralną część SIWZ.
Pozostałe postanowienia SIWZ pozostają bez zmian.

UWAGA: Treść i pisownia wniosków o udzielenie wyjaśnień jest oryginalna, skopiowana z korespondencji przesyłanej przez Wykonawców. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za błędy w treści wniosków o wyjaśnienia.

PREZES ZARZĄDU
Szpital Miejski Nr 4 w Gliwicach
Sp. z o.o.
Przemysław GLIKLICH